PFS NO=8678048 CC=JP

S6

U

CB

集合をクリックすると一覧を10件単位で表示します。

```
DN : JP A2 62000033 (1987/01/06)
FAMILY MEMBERS
                KD DOC.NO.
                             CC
                                  PR.DAT YY
                                                 PR.NO.
  CC PUBDAT
  JP 1987/01/06 A2 62000033 JP 1986/04/04 86
                                                   78048
  JP 1995/08/02 B4 7072138
                                                  720018
                             US 1985/04/04 85
 +AT 1992/08/15 E
                      79271
 +AU 1986/10/09 A1
                    5561686
                     599905
 +AU 1990/08/02 B2
 +CA 1991/09/10 A1
                    1288695
 +DE 1992/09/17 CO
                    3686343
 +DE 1993/01/28 T2
                    3686343
                     155686
 +DK 1986/10/05 A
                     155686
 +DK 1986/04/04 AO
 +DK 1999/08/02 B1
                     172816
                     197514
 +EP 1986/10/15 A1
     DC : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
 +EP 1992/08/12 B1 197514
     DC : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
 +IE 1994/03/09 B
                      59620
 +IL 1986/08/31 AO
                      78342
 +IL 1991/06/10 A1
                      78342
 +JP 1987/01/06 A2 62000033
 +JP 1995/07/18 A2
                    7179358
 +JP 1996/09/04 B2
                    2531505
 +JP 1995/08/02 B4
                    7072138
 +PH 1989/11/03 A
                      23720
 +US 1987/10/06 A
                    4698328
 +ZA 1986/11/26 A
                    8602510
                               CAN. 106<05>028289G
     AB : DWT. C86-273437
     ΙP
S5
     Ρ
                   2
```



19日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

昭62-33 @公開特許公報(A)

@Int_Cl_4 A 61 K 37/24 識別記号 AEG

庁內整理番号 7138-4C* 母公開 昭和62年(1987)1月6日

審査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

骨質量增加用医薬複合剤 ❷発明の名称

頤 昭61-78048 の特

公出 顧 昭61(1986)4月4日

份先権主張

ジョン、ティー、ポツ 砂発 明 者

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニュートン、チェ ストナット、ストリート 129

ッ、ジユニア

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ケンブリツジ、リ

ロバート、エム、ネア

ーデセル、アペニュ 9

ザ、ゼネラル、ホスピ 60出 類 人 タル、コーポレーショ アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ポストン、フルー

ッ、ストリート(番地なし)

弁理士 佐藤 一雄 外2名 70代 理 人

最終頁に続く

母発 明 者

明報書の浄費(内容に変更なし)

1. 発明の名称

得獎舞增加用医藥複合剂

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. (イ)ヒドロキシル化ビタミンD化合物、 または
- (ロ) 非露性カルシウム與 と聞み合わされた間甲状腺ホルモンまたはその生
- 選挙上話性なフラグメントを含む医薬複合剤。 2. 該副甲状腺ホルモンフラグメントがヒト または恐者から得られる関甲状腺ホルモンの政初 の34アミノ競技益より戻るペプチドである、特
- 許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。 3. 数ホルモンフラグメントがヒトから得ら れる、特許請求の範囲第2項記載の医療複合剤。
- 4. 鉄フラグメントが下記のアミノ強尾列を 有する、特許請求の範囲第1項記載の医療複合剤。

H 2 N - Ser- Val - Ser- Glu- 1 le- Gln-Leu - Met- His- Ash- Leu- Gly- Lys-15 His - Lea-Asn-Ser-Met-Gla-Arg-Val - Glu-Trp-Leu-Arg-Lys-Lys-Les - Gin-Asp-Val-His-Asn-Phe-

- COOH
- 5. 英複合剤が100~700単位の期甲状 設 ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第1項記載の医薬複合剤。
- 該複合別が200~600単位の頭甲状 脸 ホルモンフラグメントを含む、特許語 求の範囲 第2項記載の医療複合期。
- 該複合剤が400~500単位の間甲状 膣ホルモンフラグメントを含む、特許護 求の 袋頭 第3項又は第4項記載の医薬複合剤。
- 8. 「装複合体が1-ヒドロキシピタミンDま たは1.25・ジヒドロキシピタミンDを含む、

特許請求の範囲第1項記載の複合剤。

Ñ

- 9. 減ビタミンD化合物が1,25-ジビドロキシビタミンDである、特許請求の範囲第1項の複合剤。
- 10. 該複合剤が数ピタミンD化合物 0.05~150μgを含む、特許期限の範囲第 1項記載の複合剤。
- 11. 装複合所が数ピタミンD化合物
 0.05~3.0μgを含む、特許論求の範囲第8項記載の複合額。
- 12. 装複合剤が萩ビタミンD化合物
 0.05~2.0μgを含む、特許譜求の範囲が
 9項記載の複合剤。
- 13. 該複合剤が非海性対イオンに結合した カルシウムを含む、特許請求の範囲第1項記載の 複合剤。
- 14. 該非課性対イオンが炭酸塩、クエン酸塩、リン酸塩、グルコン酸塩、乳酸塩、塩化物およびグリセロールリン酸塩である、特許請求の範囲第13項記載の複合剤。
- 19. 第一の容器は副甲状腺ホルモンのベア チドフラグメントを含む、特許請求の範囲第17 項記載のキット。
- 20. ベプチドフラグメントは調甲状腺 木ルモンのアミノ末端から最初の34アミノ産残益からなる、特許請求の範囲第19項記載のキット。
- 21. 相乗素所はヒドロキシル化ピタミンD 化合物である、特許算求の範囲第17項記載のキット。
- 22. 装化合物が1-ヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記載のキット。
- 2 4 相乗落郊がカルシウム補助食である。 特許超求の範囲第17項記載のキット。

- 15. 該複合剤が致カルシウム塩12.5~ 50 molesを含む、特許請求の範囲第1項記載の複合剤。
- 16. 該カルシウム塩が炭酸カルシウムである、特許請求の範囲第14項記載の複合額。
- 17. 一以上の容器を動かないように収納するために区別化されたキャリアからなる骨質風を 増加させる組成物の投与用キットであって、
 - (イ) 第一の容器あるいは一遠の容器はヒトまたは他の数物から入手可能な関甲状腺ホルモンを含み、
 - (ロ) 第二の音器は副甲状腺ホルモンと相乗 的に作用して骨質量を増加させる薬剤を含み、
 - (ハ) 第三の容器は戦キットの成分を再構成させるかあるいは希釈するための親密液を含む

ものである上記キット。

18. キットは第一の製剤および第二の染剤を设与するための手段を含む、特許過水の範囲第 17項記載のキット。

3. 発明の詳細な説明

発明の背景

発明の分野

本発明は骨粗器症 (osteoporosis) のヒトにおける骨質量増加方法に関する。

従来技術の説明

骨田螺症は、類骨 (osteoid)対骨質の組織学的正常比に比べて単位体限当りの滑質量が減少するという特徴をもつ様々な疾患学の検察との成功をある。これらの疾患による影響は、単位体限当りのほかした。 分な機関的支持強度以下のレベルにまで減少の活が、分な機関である。骨組螺旋は老人にかいたとなるに関連をは老人にかけたない。 は特に重要な病的原因となる。現のが生性、からにはない、特に要求及び胸部の脊椎質形である。 はは、脊椎、神に要部及び脊椎変形である。

母祖常定に一般に存在する例題は、正によたつき参行(staggering)である。米田だけでこの疾患の定状を示す者が豊百万人いるとみられている。この疾患は老齢化、特に女性に必然的に伴うものらしく、発調率は予想される人口の老齢化に伴い

- خ سر

the control to the property of the control of the c

増加する。母粗幫症は、不動化及び麻痺の合併症 として、肝臓、腎臓又は脳の疾患の粘果として、 並びに各種の内分泌又はリューマチ疾虫の後もし くはその幾中に栄養不良がある協合によく発生す る。第三国及び発展途上国において改善された公 衆健原維特法が平均寿命を増加させるにつれて、 骨粗鬆症の発生がこれらの因でも関様に重要な関 題として窓度され始めている。これらの理由とし ては、このように広杁に存在する破壊的な疾患の 広がりを抑制することができる治療法が重要な医 学的進歩をきたすからである。

様々な方法が、従来技術において、骨粗健症を もつとトの骨質員を増加することについて論じら れてきた。これらの治療には、ファ化ナトリウム、 アンドロゲン、生物学的に話性な副甲状腺ホルモ ン単独、カルシトニン及び高リン體食に混合され たカルトニンの投与法がある。ファ北ナトリウム による治療を除き、これらの治療法の効果は中程 度である。フッ化ナトリウム治療では患者によっ て骨楽を増加させるが、韓骨質量及び骨強度に対

(Reeve et al., British Medical Journal, 280: 1340 (1980)) は、 ヒトの骨粗鬆症に対するヒト副甲状腺ホルモンの フラグメント(hPTH(1-34))の効果を 評価したマルチセンター試験(melticenter trial) 枯燥について記載している。若者は、この治療で は軸上の骨架を関しく閉脚させたが、カルシウム 保有風、即ち趙貴質鼠は約半数のこれらの息者の みでしか改善されなかっだと報告している。別の、 返者ではカルシウム保存置は低下し、このため 絶 骨質症が減少した。 hPTH(1-34) はエス トロゲン、カルシトニン、ニリン表塩、又は骨形 戌を整貌しつつ吸収を制設する他の発剤と狙合せ て投与された場合に乗も効果的であるらしいと著 者は推測している。

エルセピア/ノース・ホランド・パイオメディ カル・プレス (Elsevier /North-Holland Biosedical Press) が1981年に出版したモ ノクローナル抗体と免疫試験の発展

(Monoclonal Antibodies and Developments

する効果は不確実であって、脅軟化症の高度の危 険性を奇びるとともに他の望ましくない隠作用を きたす.

骨質菌を増加させるこれらの骨粗霜症治療法の 他に、骨質存在風を雑符するための方法が知られ ている。これらの方法としては、エストロゲンも しくはカルジウム単独、又は1-ヒドロキシビタ ミンD3 もしくは1.25- ジヒドロキシピタミ ンDュ単独の使用がある。

これらの先行方法を開示し論じた典型的な文献 には下記のものがある。プラッガー(B regger) 5の米国特許第3、956、260号明報會は骨 狙撃 定治 無のための合成 ポリベプチドの製造及び 使用法について関示している。このポリペプチド は本発明のものとは無関係である。クリスティ (Christie) 5の米田特許第4.241.051 号明知書は、耳の病骨治療のためにカルシトニン ホルモンを月所投与することについて示している。 リープら、プリティッシュ・メディカル・ジャ

ーナル。第280巻、第1340頁、1980年

In l'agunoassay) 第239頁において、リーブ らは、上記研究で明らかになったいくつかの問題 に答える形で、自らの差異について報告している。 著者らは、彼らのカルシウム器管吸収実験では骨 粗器症について考えられる欠点を指摘すると述べ、 更に例えば、 カア丁 日末投与期間内に通風の 1. 25‐(OH),ピタミンDgを投与してこの欠 点を解消することが必要であるかもしれないと推 想している。

ヘフチら、クリニカル・サイエンス、第62巻、 第389頁、1982年 (Hefti et al., Clinical Science, 62:389 (1982)) は、副甲状腺ホルモン又は1。25~(0H)2 ピタミン D 3 が凝加された高カルシウム食を用い、 侍鼠蟷走であること以外は正常な良体ラットを使 用した研究について記載している。著者らは、こ れらの研究では体内カルシウム及び骨格点品の類 湖が見られたが、脊粗鬆定の進行中に減少した各 々の骨栗の再生はなかったと報告している。エン ドーら、ネーチャー、類286巻、須262貝、

া ১৮৮০ চন হোটা উপনালভারে স্থানিক স্থান

1980年(Endo et al. Nature . <u>286</u>: 262(1980))は、調甲状腺ホルモン(PTH)と一緒にピタミンDの代謝変勢を用いてインピトロでの骨形成を促進させることについて論じている。しかしながら、PTH及び1, 25 - (OH)₂ ピタミンD₃ によるこれらの治療は、骨の再石灰化を促進させるという点で、PTH単独よりも効果がなかった。

レーダーら、カルシファイド・ティシュー・インターナショナル、第29巻、第1号、第21頁、1979年(Rader et al., Calcified Tissue International, 29(1):21(1979))は、カルシウム食と調甲状腺が関甲状腺が関連の注射によっての、甲状腺及び関甲状腺が発力がある。この治療では1,25-(〇H)2 ビタミンD3 産生を促進し、骨石化の著しい増加をもたらしたが、骨皮質での空間の出現によって明らかになる骨吸収を発生させることも見出された。ラットでは、骨形成、即ち骨法質形成に対し効果がなかった。

43巻、第5号、第696頁、1967年 [Piec het et al., American Journal of Medicine . 43(5):696(1967))は、ヒタミン Dが骨形成よりも骨板収に対して効果を発揮する ためには最小限の副甲状腺ホルモンが必要である と述べている。マーゴブら、パイオケミカル・ア ンド・パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケ ーションズ、第62巻、第901頁、1975年 (Mangoub et al., Biochemical and Biophysical Research Communications . 82:901(1975))において、著者らは 実験法について記載し、更に、話性ビタミンD代 財産物 (25 - OHピタミンD3 及び1, 25 -(OH), ビタミンD3)は、簡甲状腺ホルモン の効力を耐大させて、塩煮ラット胎児骨組むのほ 状AMP母を増加させると述べている。

しかしながら、これらの方法はいずれも、骨粗 蟹症及びその関連疾患に対して臨床的に利用可能 な治療技術を提供するものではなく、望ましくな い動作用をよく引き起こした。その結果、関作用 ウォングら、サージカル・フォーラム、第30巻、第100頁、1979年(Wong et al., Surpical Forum, 30:100(1979))は、甲状腺及び酵甲状腺切除イヌに毎日酵甲状腺動出物を筋肉内投与するか、又は1,25~(OH)2ピタミンD3を軽口投与し、同時に甲状腺補充療法を行なうと述べている。これらの始重におけるカルシウム食の吸収性の効果は、骨粗器症に関してではなく、閉甲状腺機能に関して論じられている。

ピーコックら、ピタミンD・プロシーディングス・ワークショップ、イー・ノーマン出版、第411頁、1977年(Peacock et al., Vitamin D Proceedings Workshop.。
E. Norman . Ed., p. 411(1977))は、組織培養のマウス類養骨に対するピタミンD代財産物及び副甲状腺ホルモンの吸収効果に対するカルシトニン及びステロイド系性ホルモンによる阻害について関示している。ペチェットら、アメリカン・ジャーナル・オブ・メディシン、第

が最小限で一般的に有効な治療法の必要性が未だに存在しているのである。

発明の要旨

したがって、骨額壁変のヒトに対し骨質量を増加させるような方法を提供することが本発明の目的である。

骨粗螺旋のヒトに対し骨質量を増加させるために使用することができる医療粗成物を提供することをある。 とも本発明のもう一つの目的である。

以下の記載から更に容易に明らかとなるように、本発明のこれらの、そして他の目的は、ヒトの奇質品を関加させる方法を提供することによって達成されたのであるが、その方法とは、副甲状腺ホルモン又はその生理学上活性なフラグメントもしくはその等価物を、(a)ヒドロキシル化ピタミン D 化合物、又はその構造的もしくは 機能的類似物、あるいは(b)カルシウム補助食と組合せて情配ヒトに投与することからなるものである。

好ましい環様の説明

本発明者らは、この効果を達成するための従来

• : :

本発明は、骨粗器定として分類されるすべての 疾駆、特に、閉駐後骨粗矯症、老人性骨粗糖症、

ものではなく、天然型をもとに合成されたもので あってもよいことを意味する。

"フラグメント"という語は、具体的に示した ものより大きいか又は小さい化合物を飲く意味で はなく、天然調甲状腺ホルモンから入手可能なす べての成分、即ち天然化合物自体の大きさより小 さいか、それ自体の大きさか又はそれより大きい すべての成分を包含した意味である。

PTHFにはまた、閉甲状腺ボルモンに関連した話性を保持する化学的に供正された関甲状腺ホルモンのフラグメントを含む。必要とされる活性は骨形成促進作用である。考えられる像正型としては:

(1) ヒトPTH分子の34番目から84番目まで又はそれを越えた位置のカルボギシルアミノ渡の伸長、あるいはアミノ末端の伸長、あるいは他の望ましい性質を生じるアミノ酸の

西換、例えばカルボキシル末端におけるα・・
カルボキシルアミドのようなもの、を有する
PTHF・望ましい修正は、代謝を選延せし

特発性骨相な企業を 定、不動化性和財産、、分類、 を大力の大力を を大力の大力を の大力の大力を の大力の大力を の大力の大力を の大力の大力を の大力の大力を の大力を の大力の大力を の大力を のたったったる のため の大力を の大力を

• : ::

本発明方法に含まれる第1の成分は"閉甲状腺ホルモン"又はそのフラグメントであり、以後"PTHF"と略記する。PTHFは、ヒト又はその他の存権動物から入手可能な副甲状腺ホルモンの最初の26個、28個、34個又は他の生理学上活性なアミノ酸数(アミノ末端からの数)からなる。

"入手可能な"という間は、PTHFは必ずし も動物が発生した関甲状腺ホルモンから得られた

め、及び/又は、インピポ哲性を高めるもの でなければならない。

- (2) 1~38日のアミノ液が仲長され、レセプター結合法、即ちモル当りの話性を高めたPTHF:
- (3) 代謝を選延させてインビボ活性を務めるためにD-アミノ酸が競換されたPTHF:
- (4) 皮膚、粘膜又は胃腸性からの吸収性を高めて非経口注入する必要性を解消させるために 化学的に修正されたPTHF:及び
- (5) PTHFの生理学上許守される塩及びエステル語

電乳効物から入手可能なPTHF(PTHF1-34)は、第準体のような他のタイプの間甲状腺ホルモンフラグメントよりも一般に好ましい。ヒト調甲状腺ホルモンの及初の34個のアミノ酸及はからなるPTHF(以後、"hPTHF1-34"と略記する)の使用は、ヒトに使用する場合には特に好ましい。その他の好ましいPTHFは、下記の望ましい性質の一部又は全然を有する

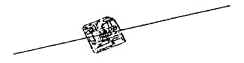
ものである: 必要とされる話性面での作用の向上、 投与関羽性の向上、遊在的部作用を減少せしめる 選択性の向上、及びヒトにおける反免疫作用を回 選するための抗原性の低下。下記式のPTHF分 子は特に好ましい:

H₂ N - Sor - Val - Sor - Glu - Sle - Gln - Leu - Met - His - Asn - Leu - Gly - Lys - His - Leu - Asn - Ser - Met - Glu - Arg - Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys - Leu - Gln - Asp - Val - His - Asn - Pho - COOH

トPTHF1-34の投与機能超は、別えば、 100~700単位/日、更に好ましくは200~600単位/日、乗も好ましくは400~500単位/日であり、ここで"単位"は、トPTHF1-34の国際機序品および確立された一つのPTH生物検定とによっ て定義づけられる。各種PTH類似物の効力比は 各々の故定法毎に異なる。"単位"はチック高力 ルシウム血症検定に基づき表わされている。

他のPTHF分子についての投与風報園は、ヒトにおいて骨再形成を促進するのに充分高い範囲であるが、正味の骨吸収を起こしたり、あるいは骨無環質の変動化により高カルシウム血症又は高カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。トPTHF1-34以外の化合物の投与風は、体度を基準とし、または適切に確立された多型程準によって決定することができる。

本発明のヒドロキシル化ピタミンD 化合物には、 $1-\alpha$ -ヒドロキンピタミンD $_3$ 、 $1-\alpha$. 25-ジヒドロキンピタミンD $_3$ 及びそれらのピタミンD $_2$ 類似物:即ち、 $1-\alpha$ -ヒドロキシピタミンD $_2$ 及び1- α . 25- ジヒドロキシピタミンD $_2$ を含む。これらの分子は下記式を有する:



HO W CH

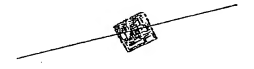
HO W CH2

1 - α - ヒドロキシ 1 - α . 25 - Ͽヒドロ ヒタミンD キシヒタミンD

上記式中、C・22とC・23との結合は単結・合でも二重結合であってもよく、更に式中、Xは Hでも-CH3であってもよい。

これらのヒドロキシル化ビタミンD分子の特性を保有した化学的変数物は等価物とみられる。好ましい変数物は、上記化合物のグルクロニド及び、質徴エステルは対体、ジヒドロタキステロール、ピタミンDの5。6・トランス体、並びに、予め 1位の炭素をヒドロキシル化していなくても 選替によってカルシウムの罵替吸収を促進すること変数できる他のすべてのビタミンDの形のような変数をある。最も好ましいものは、投与終了後、短 期間(数週間ではなく数日間)でカルシウム吸収をも促進する化合物である。これらのうち後者の化合物は、過剰投与した場合に生物的路性を急及に減少させることから使用される。ビタミンDを大過剰で投与すると、子め1位の炭素をヒドロキシル化していなくともカルシウムの関密吸収を促進するが、しかとの生物的効果は素物投与特で観むるとはしば、激者を寄性の危険にさらまたか、患者を寄性の危険にさらすことになる。

ピタミン D 成分の投与量能期は、ピタミン D の特徴的効果、特に負割緊定患者において向上したカルシウム 異情吸収性を充分に発揮するようなものであるが、 スカルシウム 財産又は 高カルシウム血 産を起こすほどの大量な範囲ではない。 各種ピタミン D 類似物の可能投与最適阻は表 1 に示されている。



THE STREET WAS ARRESTED FOR THE STREET

	72 Bla					
ピタミンD類似物	(アン防御)	まましい。	最も好ましい 発 間			
1-d. 25-(OH) ₂ ビタミンD ₃ 又は 1-a, 25-(OH) ₂ ビタミンD ₂	0.05 ~ 2.0	0.1~ 1.0	0.25 ~ 0.50			
1 - α - ΟΗピタミンD ₃ 又 は 1 - α - ΟΗピタミンD ₂	0.05 ~ 3.0	0.1~ 1.5	0,25 ~ 0.75			
25-OHピタミンD3 又 は ・ 25-OHピタミンD2	10~150	20~100	20~50			
ビタミンD3 又 は ビタミンD2	3日毎に1250 ルタ~ 3750ルタ/日	1250µ9~	1250 µ g × 3			
ラヒドロタキステロール	0.2~ 1.2 呵/日	0.2~ 0.6 罗/日	0.2~ 0.4			

a他に記載がなぜれば単位μg/日

本発明方法の適用は、本発明方法に使用するための成分を含有した医療複合剤によって強助される。このような医療複合剤は従来技術では示唆されていなかったが、それは特定の成分複合剤の使用を伴う本発明方法が従来技術では未知であったためである。

ここで用いられる"医療複合剂"とは、典型的な組成物のように本発明の2成分の完全な混合物のみならず、キット又は医薬パックの形のような非混合的組合せをも含む意味である。

李明明,我们们的各种,但是这个数据的人,从我们的总量是这个大人的人们的是不

本発明で使用される『カルシウム補助食』とは、 1日の許容食事品として進められる母以上のレベ **ルで酒常の食事にカルシウムを番加したものを意** 味する。正常な成人では、推奨できる1日の許容 嵒は20~25 R molカルシウム/日で閉経後の女 性ではわずかにあくなるが、米国の成人における カルシウムの慣用的摂取遺はわずかに12~18 maol/日である。多くの骨粗器症のヒトでは、腸 雪のカルシウム吸収能が低いため、このような最 通条件以下のカルシウム食では彼らの骨粗駕途を 悪乱させるにしかすぎない。したがって、成人の ためのカルシウム雑勋食としては、食事及び補助 食の總軽口摂取量を38~50 maoi/日まで増加 させるように充分なカルシウムを投与することを 合む。カルシウム補助食が用いられる場合は、カ ルシウムは無路性の形で投与される。ここで述べ る投与落度は実際のカルシウム量に関するもので あり、使用される現実の化合物の投与速度は投与 すべき化合物の式盘から簡単に計算することがで きる。ミルク又はカルシウムの無毒性塩は、それ

典型的な本発明の医薬混合組成物は、ヒドロキシル化ピタミンD 化合物あるいはカルシウムを相助
食としての使用に避した形のカルシウムと相合されたPTHFを含有する。組成物は更に医薬上野
おされる風体を含有していてもよく、また、軽口
投与する場合は、PTHF成分を保護するために
リポソーム中に入れられたPTHFを含有していてもよい。

を想得させるのに的した形態としては、特製水のように提来一般に使用される不活性希釈剤を含有した、乳剤、吸剤剤、シロップ及びエリキシルがある。不活性希釈剤以外に、このような相成物は、固潤剤、乳化剤、整濁剤、甘味剤、香味剤及び芳香剤のようなアジュバントをも含含することができる。

本 発明は、本 発明の 製剤 又は本 発明の成分を含有する 医 変相 成 物 の 製 遊 方 法 に も 関する もの で ある が、ここで 薬剤 と は 骨質 豊 を 増加させる ため に 使 用 される ものを いう。

本発明での投与に厳して使用される物質は、理的には、キットの製造に通している。このようなキットは、バイアル・チューブその他のもうなりは上の智器手段を動かないように収納するとために区面化された運搬手段からなっていてもよるのは、本発明方法に使用される。要素の一つと一種に、装要流の投与のためのシリンのも構成される。

D₃ (1,25-(0H)₂D₃) 0.25μ9 を投与した。4人目の患者には、高カルシウム摂取(核摂取量50mol Ca /日以上)を受けさせる一方で、同量の選甲状腺ホルモンフラグメントを投与した。カルシウムとリンのバランスを考出したこれらの治療の効果は表2に示されている。骨密度に関するこれらの治療効果は表3に示されている。

大学 は、18日間には、18日間には、18日間には、18日間には、18日間にはないでは、18日間にはないでは、18日間にはは、18日間には、18日間にはは、18日間にはは、18日にはは、18日間にはは、18日にはは、18日にはは、18日にはは、18日にはは、18日にはは、18日にはは、18日に

例えば、守容手段の一つは、液粘乾燥品又は存 弦の副甲状腺ホルモンフラグメント(1-34) を含有することができる。第二の守器は、ヒドロ キシル化ビタミンD化合物、又は旋剤もしくは溶 波のカルシウム補助食を含有することができる。 運搬手段は、キット内の溶結乾燥成分を再水和す るための緩複波を含有した第三の容器を有してい てもよい。

上記の関示は本発明を一般的に説明する。更に 完全な理解は下記具体例を参照して得ることがで きるが、下記例はここでは説明だけの目的で挙げ られているのであって、歯に指摘のない限り程定 させるためのものではない。

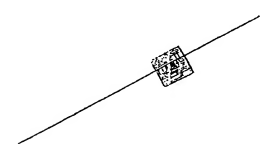
1

本現明の方法および組成物の効果をヒトの患者で関べた。 骨粗 増定の 3 人の成人男性に、 正常のカルシウム食(15~20 mmol/日)を とらせる一方で、 6~12か月 関にわたり毎日ヒト 調甲状腺ホルモンフラグメント (h PTHF1-34)500単位及び1,25-ジヒドロキンピタミン

		者 ′	1		<u>者</u> ? 7TH+	2	_	<u>者〔</u> ?TH+	<u>3</u>		<u></u>	<u>.</u>
		PTH+ - (OH) ₂	מ		- (OH) ₂	D		- (OH) ₂	D		3>29	
					治療中		治設員	治療中		治歷的	治量中	Δ
カルシウム 血 清 (可%)	9, 19	9.44	+0.25	9.24	8. 75	49	9.7	9.3	-0.4	9.32	9, 46	+0.14
尿(肉/日)	255	400	+145	191	243	•52	237	297	+60	288	372	+84
バランス ・ (略/日)	-114	-61	+53	-320	+114	+434	-110	-223	-113	-199	,	· +33 0
吸収量 (時/日)	136	339	+203	-129	345	+474	103	123	+23	90	499	+409
<u>リン</u>	4.34	3.99	35	3.52	3, 56	+. 04	4.5	4.0	-0.5	3.55	3, 59	+0.04
血 清(考%) 尿(考/日)	1028	1073	+45	805	548	-257	459	768	-309	1339	1400	•61
バランス (*9/日)	-254	-142	+112	-262	+213	+475	173	-90	-263	+33	+188	+155
(1976) 13/194 (1978)		931	+157	542	745	+203	632	679	+47	1372	1587	+215

カルシウムバランスの改善については表2に示されている。カルシウムバランスの一貫した改善 効果の観察が失敗したのは、推奨されるカルシウム 以取許容量を有する食物の供給強以上にカルシウムの監管吸収量を増加させる処理をせずに罰甲 状態ホルモンを投与した場合に見られた一つの否 定要因であった。

3人のこれら同様の患者の前段において、母皮 質密度が維続して維持されていることは裏3に示されている。コントロール割定は各人について表 か月にわたり行なわれたが、治療効果は敷か月の 関類で行なわれた剤定値にも反映されている。



1/3末端の骨密度(9/α3)

	思 者 1	息 者 2	想 看 3	思 者 4
コントロール	0, 75	0.74	0.80 *	.625
	0. 75	0. 79	0.74	.63
		0.78		. 613
治銀中	hPTH+	ካPTH+	ከPTH+ ፞	hPTH+Ca
	(1, 25 - (OH) ₂ D)	(1, 25- (OH), D)	(1.25-(OH), D)	•
	0. 67	0.79	0.71	.61
	0. 71	0.82	0.71	. 65
	0. 69	0.83	0.69	.60
	0. 72		0.73	.87
	0. 74		0.76	
治療技	0. 75	0.83		
	. (4か月間未治療)	(1年費未治療)		

治療院始2-1/2年前

コンピュータ所属量影法を患者4の脊椎における骨密度を測定するために採用した。これらの調定は、3つの腫椎(し1~し3)について行なわれた。位置強用の経験面像を用いて、中間脊椎の1つの1㎝厚斯層を存た。最初の一連の走産後、患者を自由に動かせ、しかる後2回目の測定を行なった。走産結果は表4に示されている。

表 4 <u>油球11か月の骨密度</u>

	32.双超了	跌圾饭2
L 1	91.1	90.7
L 2	88.0	90.2
L 3	83.2	90.7
	造成17か月後の日	进度
L 1	111	107
L 2	9 9	107
L3	105	9 7

治療教了時の母医療

L 1	104	109
L 2	1 1 0	104
L 3	106	107

表4に示された治療11か月後の骨密度は、この患者の年令の男性平均よりも複準 帰途が約2位い。本発明方法による治療装了時の骨密度測定値は、9か月の治療期間後と比べて、約20%の骨密度の上昇が見られる。

例 2

特 発性 得 組 繋 定 の 5 人 の 成 人 男性 を 、 例 1 に 記 被 し た 投 与 量 に て 、 h PTHF(1 - 3 4)及 び 1 。 2 5 - (0 H) 2 D 3 (鬼 者 5 ~ 8) 、 又 は h PTHF(1 - 3 4)及 び カルシウム (思 者 4)で 治 療 し た 。 この 試験 結 果 は 図 1 に 図 示 さ れ て い る 。 各 愛 権 体 は 骨 梁 密 皮 剤 定 値 は K 2 HPO 4 に 換 身 し て 示 さ れ て い る 。 す べ て の 逸 者 が 、 治 魚 湖 陽 中 、 複 骨 栄 密 皮 の 著 し い 増 加 を 示 し た 。

度者4は治療を中止した治療20か月日まで骨 黄度の安定した関加を示した。治療中止後14か

Specification and the second s

月目に骨密度を測定したところ、この患者の骨 度は再び低下した。このことは更に、 存進の骨架 密度に及ばす骨粗螺症の影響を解消させる本発明 の組合せ療法の有効性を示すものである。

没者了及び8では、治療前に脊椎の破損があったが、数個の椎骨については潤定が不可能であった。これらの図は、これら患者の骨燥密度に対する漸進的で一貫した改善効果を示している。

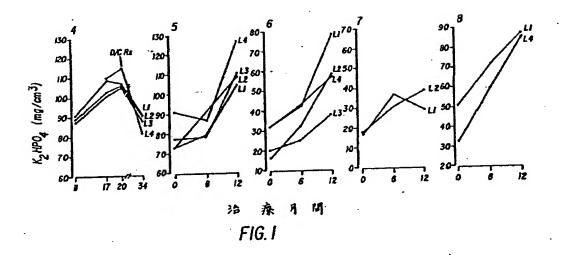
骨皮質密度を、これら同一の患者の前段において、治療前及び治療中3か月毎に測定した。密度 割定では一定の変化は見られなかった。

本発明はこのように充分に関示されているが、 歯配乳明の特神又は範囲から透脱しない限り、多 くの変更及び修正を加えることができることは当 業者にとって明らかであろう。

4. 図画の簡単な説明

図は、特発性骨粗繋症の5人の収入男性における、本発明の治療に伴う骨楽密度の変化を示すグラフである。

団団の浄書(内容に変更なし)



第1頁の続き

⑤Int.Cl.⁴ 識別記号 庁内整理番号 #(A 61 K 37/24 31:19 7330−4C 31:59 7252−4C 31:66 7252−4C 33:10 7252−4C 33:14) 7252−4C

⁰発 明 者 デイビッド、エム、ス アメリカ合衆国 マサチユーセッツ州、ニュートン、ダド ロビク リー 85

手続補正 齒(方式)

昭和61年7月23日

特許庁長官 淵田明雄殿

1. 事件の表示

昭和61年 特許順 第78048号

2. 発明の名称

骨質量增加用医素複合剂

3. 雑正をする者

事件との関係 特許出願人

サ、ゼネラル、ホスピタル、コーポレーション

4. 代 班 人

東京都千代田区丸の内三丁目 2 港 3 号 開語東京(211)2321 大代表

6428 弁理士 佐 華 _

5. 独正命令の日付

昭 和 61年 6 月 4 日 (升送日 昭和61年 6 月24日)

6. 雑正の対象

顧谐の特許出頭人の舞、養任状、明難強、層面

- 7. 雑正の内容
- (1) 別紙の通り
- (2) 明朝 および図面の非書(内容に変更なし)

61. 7 23

TO AMERICAN CHARGE CONTINUES AND THE CONTINUES CONTINUES CONTINUES.

							. 50
							·
ng =		er jake englig	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			S. S. Mr. Mr.	ye4
	. *		* .				
						•	
						•	
		· ·				*	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
		* '					
	w i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	* *					
) * }							
	, ew (i)						
				-			
	•		* .				
							·
	N.				•		
					. *		
The state of the s				Ŷ.	,		
er.	the second of the second		(4) (1)				
	ar and a second	f s a					
W - K							•
				-0	<i>y</i>		
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •		,		y dig		
w Complete					λ ς	•	
	•				- ()-		
		•					
				()) · ·			
*	A STATE OF THE STA		,				